

# Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Zugelassen

- Sodium lactate
- Calcium chloride dihydrate
- Sodium chloride
- Potassium chloride

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Lactato-RingerVet Solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Katze

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

0.31 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Infusionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QB05BB01

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Niederlande

---

### **Verfügbar in:**

Niederlande

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

B. Braun Melsungen AG

---

**Zulassungsdatum:**

15/04/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 106624

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/01/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0153/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Deutschland Irland Italien

Niederlande Polen Portugal Rumaenien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0153001-mrp-lactate-ringervet-solution-for-infusion-en.pdf